N on PTO 892.

PAT-NO:

· JP362065477A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 62065477 A

TITLE:

ORGANIC THIN FILM RECTIFYING DEVICE

PUBN-DATE:

March 24, 1987

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

MOTOMA, NOBUHIRO MIZUSHIMA, KOICHI AZUMA, MINORU MIURA, AKIRA

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

TOSHIBA CORP

COUNTRY

HILDE IN!

N/A

APPL-NO:

JP60205726

APPL-DATE:

September 18, 1985

INT-CL (IPC):

H01L029/91, H01L049/02

US-CL-CURRENT: 257/E51.048

ABSTRACT:

PURPOSE: To facilitate extremely high speed switching operation by a method wherein an organic thin film in a junction structure of metal/organic thin film/ metal is composed of a laminated structure of thin films containing donor type organic molecules and thin films containing acceptor type organic molecules to provide rectifying characteristics.

CONSTITUTION: 10 layers of LB films 2 made of tetrathiafulevalene (TTF) as a

donor type molecule are formed on an Al substrate 1 and 10 layers of LB films 3

made of tetracyanoquinodimethane (TCNQ) as an acceptor type molecule are formed

on the films 2. An Al electrode 4 is formed on the films 3 by evaporation.

When a bias is zero, the ionizing potential IPD of the LB film 2 containing

donor type molecules is small and the electron affinity EA of the LB film 3

containing acceptor type molecules is large and difference between those two

values is, for instance, less than about 1eV. When a forward bias is applied,

electron transition from the electron conditions of the LB film 2 to the

electron conditions of the LB film 3 is induced and a forward current is

applied. When a reverse bias is applied, potential barrier between the

electron conditions of the LB film 3 and the electron conditions of the LB film

2 is high so that no electron transition is induced and hence no current is applied.

COPYRIGHT: (C) 1987, JPO&Japio

⑫公開特許公報(A) 昭62-65477

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)3月24日

H 01 L 29/91 49/02 7638-5F 6466-5F

審杏請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

有機薄膜整流案子 49発明の名称

> 願 昭60-205726 创特

经出 願 昭60(1985)9月18日

信 弘 間 源 70発 明 者 水 島 公 明 者 砂発

川崎市幸区小向東芝町1番地 川崎市幸区小向東芝町1番地

川崎市幸区小向東芝町1番地 株式会社東芝総合研究所内 株式会社東芝総合研究所内

明 東 79発

実

株式会社東芝総合研究所内 株式会社東芝総合研究所内

明 Ξ 油 四発 明 者 株式会社東芝 頣 人 仍出

川崎市幸区小向東芝町1番地 川崎市幸区堀川町72番地

弁理士 鈴江 武彦 の代理

外2名

1. 発明の名称

有機薄膜整流素子

- 2. 特許請求の範囲
- 金属/有腹薄膜/金属の接合構造を有し、 有機弾膜をドナー性有機分子を含む弾膜とアクセ プタ性有限分子を含む誹謗の積蓄構造としたこと を特徴とする有機薄膜整流素子。
- ドナー性有限分子を含む薄膜とアクセブ タ性有機分子を含む静設の間に絶縁性有機分子か らなる薄膜を介在させた特許請求の範囲第1項記 裁の有機弾膜整液素子。
- (3) 有機弾膜はラングミュア・プロジェット 法により形成される特許請求の範囲第1項記載の 有機薄膜整度素子。
- 3. 発明の詳細な説明

(発明の技術分野)

本発明は有限薄膜を用いた金属/有限薄膜/金 減構造の整流素子に関する。

(発明の技術的背景とその問題点)

近年、ラングミュア・プロジェット法(以下、 LB抜)に代表される有機分子の超陽膜形成技術 の進展により、有機辞賞を用いた素子の検討が括 発化している。ダーラム(Duhram)大学のロバ ーツ (G. G. Roberts) の、有機薄膜を絶縁膜 として用いたMIS素子の研究を代表として、こ の種の研究が各研究機関で行われている。有機材 料中では一般に、無機半導体と比較して電子移動 度が小さいため、これまで超高速素子への応用例 は発表されていない。

無限半導体材料を用いた素子においても、サブ D sec の動作速度を有する非線形案子の提案は、 分子線エピタキシー法(MBE法)で形成した GaAs-ALGaAsヘテロ接合を用いた超格 子素子等に僅かに見られるに過ぎない。しかしこ の様な無機半導体を用いた超格子素子は、極めて 高価な製炭装置と厳密な制御を必要とする。また 高速化のためには、各層の厚みを数10人といっ た薄いものにすることが必要である。この様な薄 い無機半導体需要を用いた素子では、ヘテロ接合

界面の結晶性劣化のために再現性が悪く、また熱 的に極めて不安定なものとなり、耐久性に乏しい。 (発明の目的)

本用明は上記した点に臨みなされたもので、有限分子の薄膜を用いて超高速のスイッチング動作を可能とした有機薄膜整液素子を提供することを目的とする。

(発明の概要)

本発明は、金属/有限障別/金属の接合構造をを用い、その有機環膜を、ドナー性有機分子のの存用である。 電子を供給して自らはプラスのイオン状態の分子を 場い分子を含む障膜と、アクセプタ性を分子を う電子観和力(E)が大きく他の分子を引きる う電子観和力(E)が大きくかが経に特性を 受取り自らはマイナスのイオン状態に特性を 変更り自らはマイナスのイオンが経済を して、整流特性を実現したものである。

有機分子の特徴として、分子設計と化学合成により、そのイオン化ポテンシャル(IP)と電子 説和力(E)の値を任意に制御できること、更に

遠い整況素子が得られる。しかも、無機半導体の 超格子構造を形成する場合に比べると、製質類 場であり、接合界面の結晶性劣化という関類類 いため、熱的安定性に優れ、価格の点でも同様の なため、性って本発明の整度素子は、各種論理素子 や記憶素子等への応用が胴持される。

(発明の実施例)

以下本発明の実施例を説明する。

A & 基板上に、ドナー性分子としてテトラチアフルバレン(TTF)を用いたLB膜を10層形成し、更にその上にアクセプタ分子としてテトラシアノキノジメタン(TCNQ)を用いたLB膜を10層形成した。そしてこの上にA & 電極を競替法により形成した。

第1因はこのようにして形成された整定素子を示す。1がA & 基板、2 がドナー性分子を含む L B 膜、3 はアクセプタ性分子を含むL B 膜、4 はA & 電極である。

第2回はこの整度素子の動作を説明するための パンド図である。 (a) は零パイアス時であり、 これらの値が広範囲にわたっていること、が単げられる。これは、無機材料にはない有機材料に特有のものである。しかも、LB法に代表される有機解膜の形成技術の進歩により、多種多様の分子の単分子膜や組織膜が均一かつ欠陥のない状態で形成できる。

せって本発明では好ましくは、有間薄膜はし日 を発明では好分子のは単分子のは単分子のは単分子のは単分子のは、 を用重なた日間を用いる。有機物質中を動きて では正れな一般に無機や中より速度のがは では正れな一般に無機や中より速度のが が、数人~数10人といった日神機を形がある。 とに実際にし日法によりその様な機形成が可能である。

また有機分子は間殻構造をしているため、金属 との界面に形成される界面単位の数は比較的少ない。

(発明の効果)

本発明によれば、十分に薄い2種の有機薄膜を 金属の間に挟むという簡単な構成で、応答速度の

第3 図はこの実施例の整旋業子について測定した電流・電圧特性である。図示のように整旋特性、即ちダイオード特性を示す。

またこの支援例の整流素子の周波数応答特性を 規定したところ、500G 位まで応答することが 確認され、高速スイッチング動作が可能であるこ とが明らかになった。

本実施例の技流素子での整流特性のメカニズム

と高速応答特性の理由を少し詳しく説明すると、 以下の通りである。パイアス零の状態でドナー性 分子を含むLB膜2の電子状態を占有していた電 子は、パイアス電圧が、

((1pp-EA)-eェ/a)/e [V] を越えると、アクセプタ性分子をむしB膜3の電子状態へと連移する。1ppが小さら、EAが大きら、その差が1eV程度の本実施は、そのをが1eV程度の本実施は、テーロである。-eェ/aは分子腫に生じるアクセプタ性分子を含むしB膜2のイオンには電子でかけない。

一方、上述の電子選移は、選移に関連する各々の電子状態間の選移行列要素Hぽの大きさによって支配され、選移に要する時間はその選移行列要素Hぽは、 常Hぽの逆数に比例する。選移行列要素Hぽは、 ドナー性分子、アクセプタ性分子の種類、その関

ノリニウムヨーダイド (N M Q) 、アクリジン (A d) 、 n - メチルフェナジニウム メチルスルフェイト (N M P) 、 1 . 2 - ジ (n - エチル - 4 - ピリジウム) エチル ヨーダイド ((D E P E) ^{*} + l ^{*} -) 。

またアクセプタ性分子としても上記実施例の TCNQの他に以下のようなものを用い得る。

2-メチル-7, 7, 8, 8-テトラシアノキノジメタン (MTCNQ)、2, 5-ジメチルー7, 7, 8, 8-テトラシアノキノジメタン (DMTCNQ)、2, 5-ジエチル-7, 7, 8, 8-テトラシアノキジメタン (DETCNQ)、2-メトキシ-7, 7, 8, 8-テトラシアノキン-7, 7, 8, 8-テトラシアノキン-7, 7, 8, 8-テトラシアノキン-7, 7, 8, 8-テトラシアノキン-7, 7, 8, 8-テトラシアノキノジメタン (MOEOTCNQ)、2-メトキシジヒドロジオキサベンソー7, 7, 8, 8-テトラシアノキノジメタン (MOEOTCNQ)、2-メトキシジヒドロジオキサベンソー7, 7, 8, 8-テトラシアノキノジメタン (MODOTCNQ)、2-クロロー

の距離および位置関係によって決まるが、両分子を選当に選ぶことにより、1 meV~1 eVの範囲のものを設定することが可能である。従ってスイッチング時間が1 psec ~10⁻³ psec と極めて高速のスイッチング動作が可能となるのであ

本発明は上記した実施例に限られるものではない。例えばドナー性分子は上記実施例のTTFの他に、以下のようなものを用い得る。

ジメチルテトラチアフルパレン (D M T T F) 、
テトラメチルチアフルパレン (T M T T F) 、
ヘキサメチレンテトラチアフルパレン (H M T T F) 、 ジセレナジチアフルパレン (D S D T F) 、
ジメチルジセレナジチアフルパレン (D M D S D T F) 、 ヘキサメチレンジセレナジチアフルパレン (H M D S D T F) 、 テトラセレナフルパレン (T S F) 、 テトラメチルテトラセレナフルパレン (T M T S F) 、 ヘキサメチレンテトラセレナフルパレン (H M T S F) 、 テトラセレノテトラセン (T S T) 、 キノリン (Q) 、 ローメチルキ

7. 7. 8. 8 - テトラシアノキノジメタン(C TCNQ)、2-プロモー7,7,8,8-テト ラシアノキノジメタン(BTCNQ)、2,5-ジプロモー7、7、8、8-テトラシアノキノジ メタン(DBTCNQ)、2.5-ジョード-7. CNQ), 2-000-5-XFN-7.7.8, 8-テトラシアノキノジメタン(CMTCNQ)、 2-70モ-5-メチル-7.7.8.8-テト ラシアノキノジメタン (BMTCNQ)、2-3 - ド - 5 - メチル - 7 . 7 . 8 . 8 - テトラシア ノキノジメタン(IMTCNQ)、11. 11. 12. 12-テトラシアノー2,6-ナフトキノジメタン (TNAP), 1, 1, 2, 3, 4, 4-4+ シアノブタジエン(HCB)、ナトリウム 13. 13. 14. 14ーテトラシアノジフェノキノジメタン (NaTCDQ)、テトラシアノエチレン(TC N E)、o-ベンゾキノン、p-ベンゾキノン、 2.6-ナフトキノン、ジフェノキノン、テトラ シアノジキノン(TCNDQ)、D-フルオラニ

ル、テトラクロロジフェノキノン。

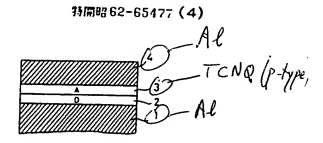
また上記実施例ではドナー性分子側とアクセプタ性分子層のみの限層構造により整定特性を得るようにしたが、これらの間に絶縁性の有機分子を用いた超輝酸を介在させてもよい。

4. 図面の簡単な説明

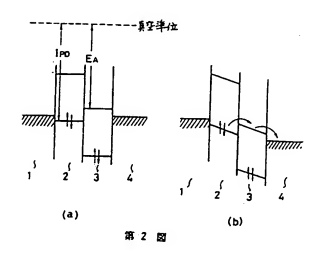
第1 図は本発明の一実施例の有機解膜整成素子を示す図、第2 図(a)(b)はその整旋特性を説明するためのパンド図、第3 図は同じく得られた整流特性を示す図である。

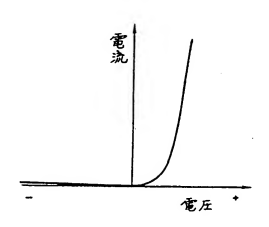
1 … A 2 基板、 2 … ドナー性分子を含むLB與、 3 … アクセプタ性分子を含むLB膜、 4 … A 2 電極。

出额人代理人 弁理士 鈴红武彦



第1図





第 3 図